WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 97/21399 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A61F 2/06 Αl (43) Internationales 19. Juni 1997 (19.06.97) Veröffentlichungsdatum:

PCT/AT96/00243 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. December 1996 (09.12.96)

(30) Prioritätsdaten:

GM 671/95

11. December 1995 (11.12.95)

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HASSAN, Ali [AT/AT]; Brünnerstrasse 107-109/2/6, A-1210 Wien (AT). GLOGAR, Helmut, Dietmar [AT/AT]; Reichsratsstrasse 13, A-1010 Wien (AT).

(74) Anwalt: HAFFNER, Thomas, M.; Schottengasse 3a, A-1014 Wicn (AT).

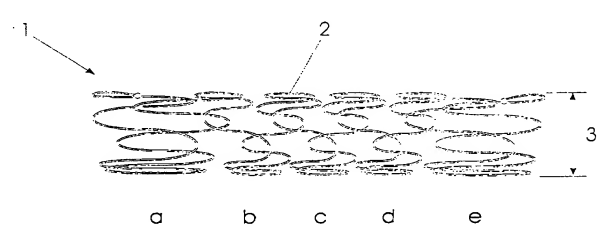
(81) Bestimmungsstaaten: Al., AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, I.R. LS. I.T. LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT. UA, UG, US, UZ, VN, ARIPO Patent (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES. FI. FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT. SE). OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: DEVICE FOR STABILISING ANGIOPLASTICALLY TREATED PARTIAL REGIONS OF A VESSEL WALL (STENT)

(54) Bezeichnung: EINRICHTUNG ZUM STABILISIEREN VON ANGIOPLASTISCH BEHANDELTEN TEILBEREICHEN EINER GEFÄSSWAND (STENT)



(57) Abstract

The device for stabilising stenosised or angioplastically treated partial regions of a vessel wall consists of an expandable support (stent) (1) taking the form of a tubular body. The wall here consists of at least one support (2) which is circumferentially labyrinthine or in a zig-zag, the surface or turn density of which differs in the axial direction of the stent. The bearers have different radial pressures but substantially the same diameter (3) over the axial length in regions (a, b, c, d, e) with different surface or turn density.

(57) Zusammenfassung

Die Einrichtung zum Stabilisieren von stenosierten bzw. angioplastisch behandelten Teilbereichen einer Gefäßwand besteht aus einem aufweitbaren Stützteil (Stent) (1), welcher als rohrförmiger Körper ausgebildet ist. Hierbei besteht die Wandung aus wenigstens einem in Umfangsrichtung mäanderförmig oder zickzackförmig geformten Tragelement (2), deren Flächen- bzw. Windungsdichte bei gleichem Material in axialer Richtung des Stents unterschiedlich ist. Die Tragelemente weisen in Bereichen (a, b, c, d, e) mit verschiedener Flächenbzw. Windungsdichte bei auf im wesentlichen über die axiale Länge gleichem aufgeweiteten Durchmesser (3) unterschiedliche radiale

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenica	GB	Vereinigtes Königreich		
AT	Osterreich	GE	Georgien	MX	Mexiko
ΑU	Australien	GN	Guinea	NE	Niger
BR	Barbados	GR	Griechenland	NI.	Nicderlande
BE	Belgien	HU	Ungam	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	IE.	Irland	NZ.	Neusecland
ВG	Bulgarien	iт	Italien	PL.	Polen
BJ	Benin	JP	Japan	PT	Ponugai
BR	Brasilien	KE	Kenya	RO	Rumanien
BY	Belarus	KG		RU	Russische Föderation
CA	Kanada	KP	Kirgisistan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CG	Kongo	KZ.	Republik Korea Kasachstan	SG	Singapur
CH	Schweiz	LI		S1	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	I.K	1.icchtenstein	SK	Slowakci
CM	Kamerun	LR	Sri Lanka	SN	Senegal
CN	China	LK	Liberia	SZ	Swasiland
CS	Tschechoslowakei	LU	Litauen	TD	Tschad
CZ	Tschechische Republik	LV	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	MC	Lettland	TJ	Tadschikistan
DK	D4nemark	MC MD	Моласо	TT	Trinidad und Tobago
EE	Estland	MG	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	ML	Madagaskar	UG	Uganda
11	Finnland	—	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich	MN	Mongolei	U2	Usbekistan
GA	Gabon	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
	310011	MW	Malawi		

Einrichtung zum Stabilisieren von angioplastisch behandelten Teilbereichen einer Gefäßwand (Stent)

Die Erfindung bezieht sich auf eine Einrichtung zum Stabilisieren von stenosierten bzw. angioplastisch behandelten Teilbereichen einer Gefäßwand, bestehend aus einem aufweitbaren Stützteil (Stent), welcher als rohrförmiger Körper ausgebildet ist.

Intraluminale Gefäßprothesen, wie sie üblicherweise als Stent bezeichnet werden, können Plaqueanteile aus dem Gefäßlumen fernhalten und haben eine gefäßwandstützende Wirkung. Somit wird ein hämodynamisch adäquates Gefäßlumen auf lange Sicht gewährleistet. Die Gefäßwand selbst ist in der Regel elastisch ausgebildet und die aufzuwendenden Stützkräfte müssen jeweilige Rückstellkräfte der elastischen Gefäßwand antagonisieren.

Die Ballonangioplastie hat sich zu einer sehr wirkungsvollen und wenig belastenden Therapie bei gefährlich verengten Herz-kranzgefäßen entwickelt. Die Hauptlimitation des ansonsten eleganten Verfahrens ist die hohe Anzahl an Rezidivstenosen: Bei jedem dritten Patienten tritt die Engstelle in den ersten 3-6 Monaten nach dem Eingriff wieder auf; die Konsequenzen sind von großer klinischer und gesundheitsökonomischer Relevanz.

20

25

30

35

Die Implantation von intraluminalen gefäßwandstützenden Prothesen hat sich als besonders erfolgreich bewährt. Der wesentliche Vorteil der Implantation eines Stents liegt in der signifikant niedrigeren Restenoserate gegenüber der Ballondilatation (Benestent-I-Studie: 22% Restenoserate), sowie in den durch moderne Antikoagulationsschemata und Beschichtung mit verschiedenen Pharmaka reduzierten Komplikationen nach der Implantation (Benestent-II-Studie).

Die Stents variieren hinsichtlich ihrer Materialien, Designs und Dimensionen. Bezüglich des Implantationsmechanismus unter-

scheidet man selbstentfaltende (self-expandable) und ballonentfaltbare (balloon-expandable) Stents. Der an einem BallonKatheter (delivery system) fixierte Stent wird über eine
Führungsspirale in das stenosierte Gefäßlumen eingeführt, dann
wird der Implantationsmechanismus ausgelöst (im Falle eines
"balloon-expandable" Stents wird der Ballon mit Hilfe eines
Fluiddrucksystems für eine gegebene Zeitspanne im
Sekundenbereich aufgebläht), anschließend wird das "Delivery
System" aus dem Gefäßsegment entfernt, während der Stent seine
Funktion als lebenslange intraluminale Gefäßprothese wahrnimmt.

Eine bekannte Konstruktion eines Stents ergibt sich zum Beispiel aus der US-PS 5,383,892, bei welcher zumindest ein flexibler elastisch aufweitbarer, zylindrischer Teilbereich und starre, plastisch aufweitbare zylindrische Teil- bzw. Endbereiche aus verschiedenen Materialien abwechselnd miteinander verbunden sind.

Gegenwärtig bekannte Stents sind jedoch für die Behandlung von 20 komplexen bzw. langstreckigen Stenosen nicht optimal geeignet, da technische Schwierigkeiten bei der Stentplazierung durch erhöhte Inflexibilität bestehen, sowie höhere Restenoserate beobachtet werden. Während der Stentimplantation wird die Orientierung nur durch die Angiographie gewährleistet, wobei 25 diese Plazierung durch den Herzschlag erschwert ist. Unter erschwerenden Bedingungen kommt es relativ oft Implantation mehrerer Stents zur Revaskularisation einer komplexen bzw. langen Läsion, was mit relativ hohen Restenoseraten assoziiert ist, da der mechanische und thrombo-30 gene Zustand innerhalb solcher Stentketten nicht gesichert ist. Weiters werden durch multiple Stentimplantation angrenzende "normale" Gefäßstrukturen einem inadäquaten mechanischen und thrombogenen Trauma ausgesetzt. 35

Die Erfindung zielt nun darauf ab, eine Stenteinrichtung der eingangs genannt Art dahingehend weiterzubilden, daß eine solWO 97/21399 PCT/AT96/00243 - 3 -

che Gefäßprothese sowohl einfache als auch komplexe bzw. langstreckige Stenosen adaquat abdecken kann, wobei eine gleichzeitige Anpassung an die longitudinale Abdeckstrecke und Minimierung des mechanischen, thrombogenen und wie auch immer gearteten, für die Revaskularisation mit Hilfe der Stentimplantation unumgänglich erscheinenden Traumas an die angrenzenden "normalen" Gefäßstrukturen erzielt wird.

10

15

20

25

30

Zur Lösung dieser Aufgabe besteht die erfindungsgemäße Einrichtung im wesentlichen darin, daß die Wandung aus wenigstens einem in Umfangsrichtung mäanderförmig oder zick-zackförmig geformten Tragelement besteht, deren Flächen- bzw. Windungsdichte bei gleichem Material in axialer Richtung des Stents unterschiedlich ist, und daß die Tragelemente in Bereichen mit verschiedener Flächen bzw. Windungsdichte bei auf im wesentlichen über die axiale Länge gleichem aufgeweiteten Durchmesser unterschiedliche radiale Druckkräfte aufweisen. Durch diese in axialer Richtung unterschiedlich wirksam werdenden Kräfte werden zum einen die über die axiale Länge unterder elastischen Gefäßwand schiedlich starken Kräfte antagonisiert. Die unterschiedliche Steifigkeit in axialer Richtung, die sich durch die unterschiedliche Flächen- bwz. Windungsdichte bei gleichem Material ergibt, erlaubt es, den Stent an die jeweiligen Bedürfnisse optimal anzupassen. Zum anderen wird die Manövrierbarkeit und damit die Sicherheit der Positionierung an der gewünschten Stelle wesentlich verbessert. Es können wesentlich längere Stents sicher eingebracht werden, wodurch gegenüber der üblichen Verwendung von mehreren sequentiell implantierten Stents (Stentketten) mit einem einzigen über einen langen Läsionsbereich wirksamen Teilbereich der Gefäßwand die gewünschte Stützkraft sichergestellt werden kann. Es gelingt somit insgesamt eine wesentlich einfachere und sichere Plazierung, während die Gefahr einer Dislokation und damit einer Komplikation wird verringert wird. 35

WO 97/21399 PCT/AT96/00243

Dabei kann der Stent aus einem einzigen langgestreckten Tragelement, beispielsweise einem Draht oder aus einer Mehrzahl von Tragelementen aufgebaut sein, wobei diese Ausbildung mit Vorteil so getroffen ist, daß eine Mehrzahl von Tragelementen in axialer Richtung gelenkig miteinander verbunden ist.

Die Tragelemente sind in bevorzugter Weise so ausgebildet, daß die Tragelemente von stabförmigem gewundenen Material mit über die axiale Länge des Stents gleichbleibendem Materialdurchmesser und/oder Materialquerschnitt gebildet sind.

Die unterschiedlichen in axialer Richtung wirkenden Kräfte des Stents ergeben sich dabei mit Vorteil dadurch, daß in axialer Richtung gestaffelte Bereiche (a, b, c, d, e) des Stents mit 15 unterschiedlich gekrümmten oder einen unterschiedlichen Windungsabstand aufweisenden Tragelementen vorgesehen sind. Ein aus einem einzigen Draht aufgebauter Stent kann dabei in axialer Richtung in Bereiche mit unterschiedlichen radialen Druckkräften unterteilt sein. Bei einem Stent mit einer Mehr-2.0 zahl von miteinander verbundenen Tragelementen bestimmen diese jeweils unterschiedliche radiale Druckkräfte. Mit Vorteil ist die Ausbildung so getroffen, daß eine Mehrzahl von unterschiedlich geformten bzw. gewundenen Teilbereichen über jeweils ein sich in axialer Richtung erstreckendes Verbindungs-25 glied verbunden sind. Dadurch ist eine hohe Flexibilität zwischen den einzelnen Tragelementen und somit eine gute Manövrierfähigkeit beim Einbringen des Stents gewährleistet.

In besonders vorteilhafter Weise ist eine Mehrzahl von Tragelementen koaxial und in radialer Richtung aufeinanderfolgend angeordnet. Es können so auch durch die Kombination von Tragelementen, die koaxial ineinandergeschoben werden, unterschiedliche radiale Druckkräfte ausgeübt werden.

In einer besonders bevorzugten Weise ist die Ausbildung so getroffen, daß das Material der Stützelemente mit pharmakologisch wirksamen Substanzen und/oder radioaktiven Isotopen dotiert ist. Durch die in axialer Richtung unterschiedlichen Flächen- bzw. Windungsdichten ist auch die Dotierungsmenge mit pharmakologisch wirksamen Substanzen oder radioaktiven Isotopen im gleichen Sinne unterschiedlich, und es kann die Dotierung in bestimmten Bereichen entsprechend der Flächenbzw. Windungsdicke konzentriert werden.

In besonders vorteilhafter Weise wird für das Einbringen derartiger Stents so vorgegangen, daß der Stent zur Plazierung
auf einen an sich gekrümmten Angioplastie-Ballon-Katheter mit
in axialer Richtung verschieden steif ausgebildeter Ballonwand
aufgeschoben ist, wodurch die erforderliche Aufweitung auch
bei unterschiedlicher radialer Rückstellkraft des Stents zu
einem im wesentlichen rohrförmigen Stützteil gelingt. Alternativ kann in besonders einfacher Weise die Anwendung so
gestaltet werden, daß der Stent in einem an einer vorbestimmten Stelle abnehmbaren Hüllschlauch angeordnet ist.

20 Die Erfindung wird nachfolgend anhand von in der Zeichnung schematisch dargestellten Ausführungsbeispielen näher erläutert.

In dieser zeigen Fig.1 einen Stent, der aus einem einzigen Draht aufgebaut ist, Fig.2 einen Stent, der aus mehreren Tragelementen besteht und Fig.3 einen Stent, der in der Mitte aus einem einzigen Draht aufgebaut ist und an den Enden mit weiteren Tragelementen verbunden ist.

Der in Fig.1 mit 1 bezeichnete Stent weist in axialer Richtung aneinander anschließende Teilbereiche a bis e auf. Die Teilbereiche a und e zeichnen sich durch eine relativ geringe Flächen- bzw. Windungsdichte des Stützdrahtes 2 aus, sodaß in diesem Teilbereich nach dem Aufweiten auf den gewünschten Durchmesser 3 eine vorbestimmte Rückstellkraft bzw. Stützkraft erzielt wird. In den zwischen den endständigen Bereichen a und e liegenden Teilbereichen b, c und d, welche in axialer Rich-

15

tung aneinander anschließen, ist der Stützdraht 2 zu engeren Maschen gewickelt, wodurch eine höhere Steifheit auch in aufgeweitetem Zustand gewährleistet ist. Wenn in diesen Bereichen b, c und d in der Folge eine höhere elastische Rückstellkraft der Gefäßwand auftreten sollte, kann diese Rückstellkraft durch die Stützkraft der Drahtschleifen in den Bereichen b, c und d sicher aufgenommen werden, wohingegen in den endständigen Bereichen a und e geringere Stützkräfte ausgeübt werden. Insgesamt ergibt sich somit eine selektive Anpassung der jeweils erforderlichen Stützkräfte an den Verlauf, und die Art der Läsion der Gefäßwand, wobei durch die Unterteilung des Stents in axialer Richtung aneinander anschließende Abschnitte a bis e mit unterschiedlichen radialen Rückstellkräften gleichzeitig die Manövrierbarkeit des Stents wesentlich verbessert wird.

Bei der Ausbildung nach Fig.2 ist ein Stent 4 mit mehreren Tragelementen 5-9 dargestellt, welcher analog zu dem in Fig.1 beschriebenen Stent in Teilbereiche a bis e gegliedert ist.

Bei diesem Stent sind die Teilbereiche a und e durch relativ weitmaschige Tragelemente 5 und 9 und die Teilbereiche b, c und d durch relativ engmaschige Tragelemente 6, 7 und 8 gegeben, wodurch sich wiederum eine höhere elastische Rückstellkraft in den inneren Teilbereichen b, c und d und eine geringere Stützkraft in den endständigen Bereichen ergibt. Die Tragelemente 5 bis 9 sind untereinander jeweils mit einem Verbindungstück 10 verbunden.

Fig.3 zeigt einen Stent 11, der eine Kombination von den in 30 Fig.1 und 2 beschriebenen Stents 1 und 4 darstellt. Auch dieser Stent ist wie die vorhergehenden in Teilbereiche a bis e gegliedert, wobei ein aus einem einzigen Draht 12 bestehender engmaschiger Teilbereich b, c und d mit weitmaschigen Teilbereichen a und e, die aus den Tragelementen 5 und 9 bestehen, mit je einem Verbindungsstück 10 verbunden sind. Es ergeben sich wiederum höhere Rückstellkräfte in den Teil-

10

bereichen b, c und d als in den endständigen Teilbereichen a und e.

Die einzelnen beschriebenen Stents unterscheiden sich bezüglich ihren Eigenschaften, wobei der Stent 1 in Fig.1 eine ausgezeichnete Manövrierfähigkeit und Anpassung an die Bewegung der Blutgefäße aufweist, der Stent 4 in Fig.2 eine minimale Verkürzung beim Aufweiten zeigt und der Stent 11 in Fig.3 eine sehr gute Eckenstabilität aufweist. Bei einer Dotierung mit pharmakologisch wirksamen bzw. radioaktiven Substanzen ist die Konzentration bzw. Dosis in den mittleren Bereichen b, c, d höher als in den endständigen Bereichen a und e.

25

30

Patentansprüche:

- 1. Einrichtung zum Stabilisieren von stenosierten bzw. angioplastisch behandelten Teilbereichen einer Gefäßwand, bestehend aus einem aufweitbaren Stützteil (Stent) (1,4,11), welcher als 5 rohrförmiger Körper ausgebildet ist, dadurch gekennzeichnet, daß die Wandung aus wenigstens einem in Umfangsrichtung mäanderförmig oder zick-zackförmig geformten Tragelement (2,5,6,7,8,9,12) besteht, deren Flächen- bzw. Windungsdichte bei gleichem Material in axialer Richtung des Stents unter-10 schiedlich ist, und daß die Tragelemente in Bereichen (a,b,c,d,e) mit verschiedener Flächen- bzw. Windungsdichte bei auf im wesentlichen über die axiale Länge gleichem aufgeweiteten Durchmesser (3) unterschiedliche radiale Druckkräfte 15 aufweisen.
 - 2. Einrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Mehrzahl von Tragelementen (5,6,7,8,9,12) in axialer Richtung gelenkig miteinander verbunden ist.
 - 3. Einrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Tragelemente (2,5,6,7,8,9,12) von stabförmigem gewundenen Material mit über die axiale Länge des Stents (1,4,11) gleichbleibendem Materialdurchmesser und/oder Materialquerschnitt gebildet sind.
 - 4. Einrichtung nach Anspruch 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß in axialer Richtung gestaffelte Bereiche (a, b, c, d, e) des Stents (1,4,11) mit unterschiedlich gekrümmten oder einen unterschiedlichen Windungsabstand aufweisender Tragelementen (2,5,6,7,8,9,12) vorgesehen sind.
- 5. Einrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß eine Mehrzahl von unterschiedlich geformten
 bzw. gewundenen Teilbereichen (5,6,7,8,9,12) über jeweils ein
 sich in axialer Richtung erstreckendes Verbindungsglied (10)
 verbunden ist.

WO 97/21399 PCT/AT96/00243

6. Einrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß eine Mehrzahl von Tragelementen koaxial und in radialer Richtung aufeinanderfolgend angeordnet ist.

- 9 -

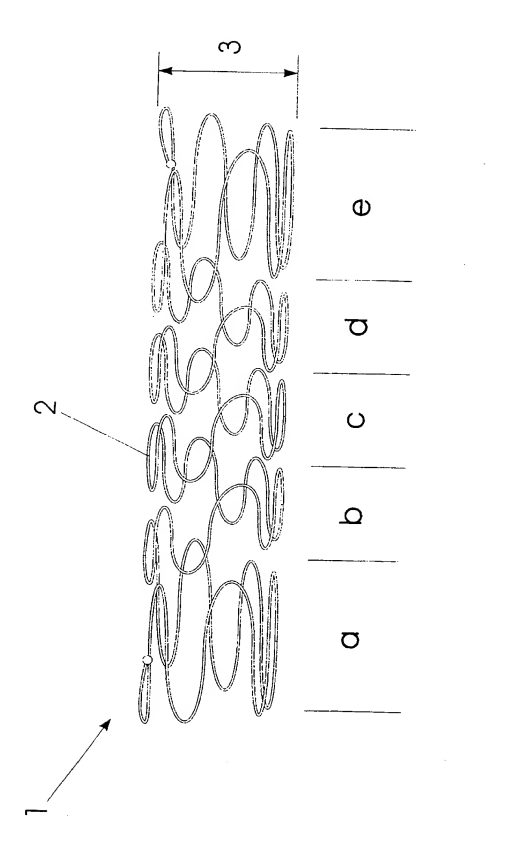
5

7. Einrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Material der Stützelemente (2,5,6,7,8, 9,12) mit pharmakologisch wirksamen Substanzen und/oder radioaktiven Isotopen dotiert ist.

10

15

8. Einrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Stent (1,4,11) zur Plazierung auf einen an sich gekrümmten Angioplastie-Ballon-Katheter mit in axialer Richtung verschieden steif ausgebildeter Ballonwand aufgeschoben ist.



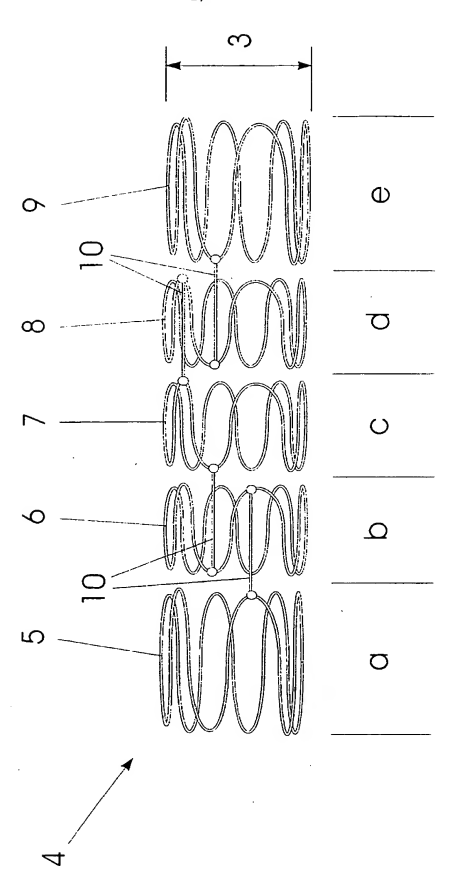


Fig.2

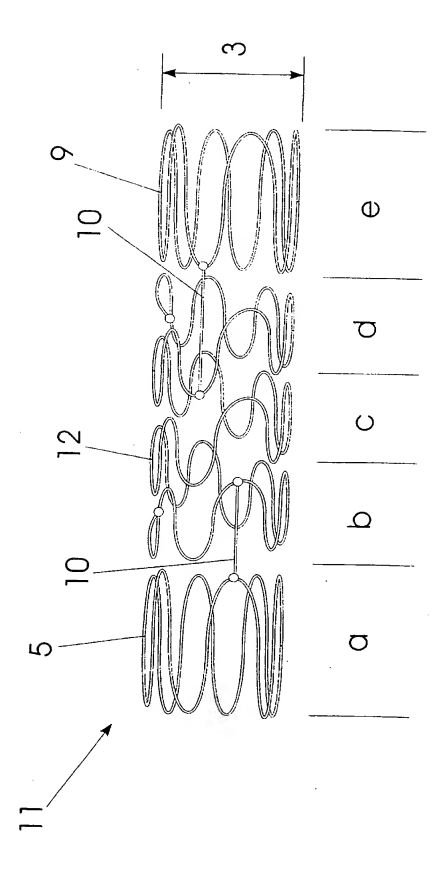


Fig.(3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No PCT/AT 96/00243

<u> </u>		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61F2/06		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ufication and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	laon symhols)	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields sea	rched -
Electronic data hase consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X US 5 314 472 A (FONTAINE) 24 May Y see the whole document	1994	1,3,8 2,4-7
Y EP 0 421 729 A (MEDTRONIC, INC.) 1991 see the whole document	10 April	2,4-7
Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	annex.
* Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	"I later document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention." X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc. Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inventive at involve an inventive accomment is combined with one or moments, such combined with one or moments, such combination heing obvious in the art. C' document member of the same patent for the same pate	the application but only underlying the laimed invention be considered to unment it taken alone laimed invention the re other such docute to a person skilled amily
7 April 1997	2 2. 04. 97	
Name and mailing address of the ISA Furopean Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 Nt 2280 HV Rijswijk Tel. (- 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (- 31-70) 340-3016	Authorized officer Smith, C	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/AT 96/00243

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5314472 A	24-05-94	US 5443498 A US 5527354 A	22-08-95 18-06-96
EP 421729 A	10-04-91	CA 2026604 A DE 69024901 D DE 69024901 T JP 3151983 A	03-04-91 29-02-96 14-08-96 28-06-91

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern: Ues Aktenzeichen
PCT/AT 96/00243

KLASSIFI.	ZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61F2/06		
		1011	
lach der Inter	nationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifik	auon und der IFK	
	CHIERTE GEBIETE Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymhole)		
echerchierter PK 6	A61F		
		dia escherchierten (ichiele	tailen
Lecherchierte	aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veroftendichungen, soweit	diese unter die recherciasion	
W-b-sad der	internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name	der Datenhank und evil, verwendete !	Suchbegrife)
Warnerin Cer	Inchies and the second		
	TOTAL AGEN		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe de	er in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*			1,3,8
Χ	US 5 314 472 A (FONTAINE) 24.Mai 19	94	2,4-7
Ŷ	siehe das ganze Dokument		2.4.7
Y	EP 0 421 729 A (MEDTRONIC, INC.) 10.	April	2,4-7
'	l 1991		
	siehe das ganze Dokument		
	·		
1			
	estere Veroffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentiamilie	_
L er	omehmen	T' Spätere Veroffentlichung, die nach	dem internationalen Anmelded
	ere Kategorien von angegenenen Stand der Technik deliniert,	oder dem Priontatsdatum veröften Anmeldung nicht kollidiert, sonder Erfindung zugrundeliegenden Prin	- Varriandnie des des
ahe	r nicht als besonders bedoch erst am oder nach dem internationalen	I Deoug außeßenen	Common die beansneichte Erf
An Ver	meldedatum verottendent ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er-	erfindenscher Tatigkeit berühend	hetrachiet werden
I SCD	coffentlichung, die geeignet ist, einen Frioritäckaling datum einer ienen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer deren im Recherchenbericht genannten Veroffentlichung belegt werden deren im Recherchenbericht genannten Grund angegeben ist (wie il oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfindenscher Faugsch (erfühlens 'Y' Veröffendichung von besonderer i kann nicht als auf erfinderischer I werden, wenn die Veröffendichun	and mehreren and
au	sgeführt)	Veröffentlichungen tieser Katego	nann naheliegend ist
) est	re Benutzung, eine Ausstellung angelen Anmeldedaum, aber nach	"&" Veroffendichung, die Mitglied de	rselben Patendamutte ist
i de	roffentlichung, die vor dem internationalen m beanspruchten Prioritatsdatum veroffentlicht worden ist des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationale	n Kecherchender 40
"""		2 2.04.97	·
	7.April 1997	Bevollmächtigter Bediensteter	
Name	und Postanschrift der Internationale Recherchenbehorde Europaisches Patentamit, P.B. 5818 Patentlaan 2	De viction	
	NL - 2280 HV RIJEWIK Tel. (- 11.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Smith, C	q†
1	Fax (- 31-70) 340-3016	1	;

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ues Aktenzeichen
PCT/AT 96/00243

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veroffentlichung
US 5314472 A	24-05-94	US 5443498 A US 5527354 A	22-08-95 18-06-96
EP 421729 A	10-04-91	CA 2026604 A DE 69024901 D DE 69024901 T JP 3151983 A	03-04-91 29-02-96 14-08-96 28-06-91